

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Autorizat

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Păsări de curte

Porc

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

125.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

125.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

125.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare în apa de băut:**

-

Păsări de curte

- Carne și organe. 36 oră
- Carne și organe. 36 oră
- Carne și organe. 36 oră

-

Porc

- Carne și organe. 4 zi
- Carne și organe. 4 zi
- Carne și organe. 4 zi
- Ouă. 0 zi
- Ouă. 0 zi
- Ouă. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01XQ01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Denmark

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

23/01/1981

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Novartis Healthcare A/S

Elanco France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

10323

Data modificării statusului autorizației:

23/01/1981

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.